特許協力条約

PCT

特許性に関する国際予備報告(特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 P-441WO	今後の手続きにつ	ハては、様式PCT/IPEA/416を参照すること。					
国際出願番号 PCT/JP2004/000444	国際出願日 (日.月.年) 20.	01.2004	優先日 (日.月.年) 21.	01. 2003			
国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ 47/38	A61K9/20,	47/10, 47/2	6, 47/32, 47	7/36,			
出願人 (氏名又は名称) 日本新薬株式会社				,			
1. この報告書は、PCT35条に基づき 法施行規則第57条(PCT36条)の			予備審査報告である。				
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で3 ページからなる。							
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a 附属書類は全部で ページである。							
□ 補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則70.16及び実施細則第607号参照)							
第 I 欄4. 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙							
b 電子媒体は全部で (電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。 (実施細則第802号参照)							
4. この国際予備審査報告は、次の内容を		<u> </u>	·				
X 第Ⅰ欄 国際予備審査報		能性についての国際予	備審査報告の不作成				
第IV欄 発明の単一性の 又 第V欄 PCT35条(2	欠如		•	目似 それた寛付			
けるための文献 第VI欄 ある種の引用文	及び説明			767FC (402 321)			
第四欄 国際出願の不備		·					
第1個欄 ·国際出願に対す 	る意見						
	·		• •				
国際予備審査の請求書を受理した日 15.07.2004	-2	国際予備審査報告を作 06.		•			
名称及びあて先		特許庁審査官(権限 <i>の</i>)ある職員)	4 C 3 2 2 9			
日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915		John In		<u> </u>			
東京都千代田区霞が関三丁目4番	渡辺に		•				

電話番号 03-3581

第1欄 報告の基礎						
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出願の言語を基礎とした。						
この報告は、						
2. この報告は下記の出願書類を基礎とした。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に応答するために提出された差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添付していない。)						
X 出願時の国際出願書類						
明細書 第 素 二 ページ*、 ボージ*、	出願時に提出されたもの					
	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの					
第 ページ/図*、 第 ページ/図*、	出願時に提出されたもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの 付けで国際予備審査機関が受理したもの					
配列表又は関連するテーブル 配列表に関する補充欄を参照すること。						
3. 補正により、下記の書類が削除された。	ページ 項 ページ/図 -ること)					
4. この報告は、補充欄に示したように、この報告に えてされたものと認められるので、その補正がさ	添付されかつ以下に示した補正が出願時における開示の範囲を超れなかったものとして作成した。 (PCT規則70.2(c))					
□ 明細書 第□ 請求の範囲 第□ 図面 第□ 配列表(具体的に記載すること)□ 配列表に関連するテーブル(具体的に記載する	ページ 項 ページ/図 					
* 4. に該当する場合、その用紙に "superseded" と記.	入されることがある。					

第 V 欄 新規性、進歩性 それを裏付ける	又は産業上の利用可能性につい 文献及び説明	ての法第12条(PCT3.5:	条(2)) に定める見解	
1. 見解				. •
新規性 (N) ·	請求の範囲 請求の範囲	1 – 5		有 無
進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1 – 5		有 無
産業上の利用可能性	(IA) 請求の範囲 請求の範囲	· 1 — 5		有 無

2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: EP 361874 A 2 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 1990. 04. 04

請求の範囲1−5に係る発明は、国際調査報告で引用された文献1より進歩性を有しない。

請求の範囲1-5に係る発明と文献1に記載された発明を対比する。

文献1には、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースの分散液を核顆粒に噴霧した有核顆粒が記載されている(請求項1)。また、該核顆粒としては、ショ糖が含まれている球形顆粒等があげられ、核顆粒自体が目的とする主薬と異なる他の主薬成分であってもよい旨(第2頁第52行~第3頁第1行)、及び、該有核顆粒は、他の成分と混合し錠剤としてもよい旨も記載されている(第4頁第1~6行)。さらに、該有核顆粒及び該有核顆粒を含む錠剤は、経口投与に適用されるものであるので、顆粒の粒子径及び錠剤の厚みは、請求の範囲4-5に係る発明の粒子径及び錠厚と同程度のものといえる。

したがって、両者は、前者が口腔内速崩壊性であるのに対し、後者は当該特定が

なされていない点で相違する。

しかしながら、文献1に記載された発明は、優れた崩壊性を有する旨記載されており(第1頁第37~43行)、また、医薬製剤の分野において、剤型を適宜変更し、投薬に最適な剤型を選択することは、通常行われていることである。よって、優れた崩壊性を有する文献1に記載された発明を口腔内崩壊性製剤とすることは、当業者が適宜行うことであり、当該事項による格別の効果も認められない。